Bilan d'énergie

Il nous a été demandé de calculer de faire le bilan énergétique. Sur base du flowsheet simplifié que nous avons complété en S2, nous avons déterminé que seulement trois réactions devait être analyser, celles se produisant dans le bloc du four et dans le réacteur du reformage primaire, afin de réalisé le bilan:

- $-CH_{4(g)}+2O_{2(g)} \Rightarrow 2H_2O_{(g)}+CO_{2(g)}$ (Combustion de $CH_{4(g)}$, réaction
- $CH_{4(g)} + H_2O_{(g)} \Rightarrow 3H_{2(g)} + CO_{(g)}$ (Reformage à vapeur de $CH_{4(g)}$, réaction à l'équilibre)
- $CO_{(g)} + H_2O_{(g)} \Rightarrow H_{2(g)} + CO_{2(g)}$ (Reformage à vapeur de CH_4 , réaction à l'équilibre)

Nous avons commencé par calculer le ΔH de chaque équation.

Le bloc 'Four'

Dans ce bloc, nous avons donc traiter la réaction suivante :

$$-CH_{4(g)} + 2O_{2(g)} \Rightarrow 2H_2O + CO_{2(g)}$$

Nous savons que:

$$\Delta H^o_{react} = 2\Delta H^o_{H_2O} + \Delta H^o_{CO_2} - (2\Delta H^o_{O_2} + \Delta H^o_{CH_4})$$

La réaction se passant dans un mileu à une température 'T' donnée, nous devons calculer les différences d'entalpie molaire de formation des composés à cette température, sur base des données expérimentale. Pour cela, nous

$$H_m^o(T_2) = \Delta H_{form}^o(T_1) + \int_{T_2}^{T_2} \Delta C_p dT$$
 (1)

avons utilisé la relation suivante : $H^o_m(T_2) = \Delta H^o_{form}(T_1) + \int_{T_1}^{T_2} \Delta C_p dT \ (1)$ En faisant des recherches, nous avons trouvé l'expression pour ΔC_p en

fonction de 'T' suivante :
$$\Delta C_p = A + \frac{BT}{1000} + C(\frac{T}{1000})^2 + D(\frac{T}{1000})^3 + \frac{E}{(\frac{T}{1000})^2}$$
 où T est la température du mileu et A,B,C,D,E sont des constantes propres à absques composents (cfr. Aprevo)

propres à chaques composants (cfr Annexe).

De (1) et (2), on trouve facilement: